



ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

EQUIMAX Tabs, 150 mg/20 mg, comprimate masticabile pentru cai.

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare comprimat masticabil de 3300 mg conține :

Substanțe active :

Praziquantel.....	150 mg
Ivermectină.....	20 mg

Excipienți :

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimate masticabile.

Comprimat alb, circular, biconcav, cu pete maron.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Cai

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Pentru tratamentul infestărilor mixte cu cestode, nematode și artropode, cauzate de formele adulte și imature ale viermilor rotunzi, ale viermilor pulmonari, dipterelor și ale viermilor plăti, la cai.

♦ Nematodele

Strongilii mari :

Strongylus vulgaris (adulți și larve circulante)

Strongylus edentatus (adulți și larve L4 de la nivelul țesuturilor)

Strongylus equinus (adulți și stadii larvare L4)

Triodontophorus spp. (adulți)

Strongilii mici :

Cyathostomum (adulți și larve de mucoasă neînchisă) : *Cylicocyclus* spp., *Cylicostephanus* spp., *Gyalocephalus* spp.

Ascarizi : *Parascaris equorum* (adulți și larve).

Oxiurii : *Oxyuris equi* (adulți și larve).

Tricostrongilii : *Trichostrongylus axei* (adulți).

♦ Cestodele (Tenile) : *Anoplocephala perfoliata* *Anoplocephala magna*,
Paranoplocephala mamillana

♦ Diptere : *Gasterophilus* spp. (larve).

Înănd cont de faptul că infestarea cu cestode este nespecifică la caii în vîrstă de mai puțin de 2 luni, nu s-a considerat necesar tratamentul mânjilor până la aceasta vîrstă.

4.3 Contraindicații

Nu se utilizează la mânjii mai tineri de două săptămâni.

Nu se utilizează la cabalinele al căror lapte este destinat consumului uman.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

Produsul este destinat în exclusivitate cabalinelor.

Pisicile, câinii (în special cei din rasa Collie, ciobăneștii Old English și din alte rase înrudite sau încrucișate) ca și broaștele țestoase de apă și de uscat pot manifesta efecte adverse la concentrația de ivermectină dacă li se permite să ingereze aceste comprimate.

4.4 Atenționări speciale

Trebuie luate anumite măsuri de precauție pentru evitarea practicilor următoare, care pot crește riscul de dezvoltare a rezistenței, ducând la ineficiența tratamentului :

- folosirea prea frecventă și repetată a antihelminticelor din aceeași clasă pentru o durată de timp prelungită.

- sub-dozajul, care poate fi datorat unei subestimări a masei corporale, administrației greșite a produsului sau necalibrării dispozitivului de dozaj (dacă există unul).

Toate cazurile clinice suspecte de rezistență la antihelmintice trebuie să fie cercetate în continuare folosind teste corespunzătoare (ex. Testul numărătoarei ouălor din fecale). Acolo unde testele sugerează în mod clar o rezistență la un anumit antihelmintic, se va utiliza un altul aparținând unei alte clase farmacologice și a cărui mod de acțiune este diferit.

Rezistența la ivermectină a fost raportată la Parascaris equorum la caii din anumite țari, inclusiv unele din U.E. De aceea, utilizarea acestui produs trebuie să se bazeze pe informațiile epidemiologice naționale (regionale sau de la ferme) referitoare la susceptibilitatea nematodelor și recomandările referitoare la limitarea în viitor a rezistenței la antihelmintice.

Produsul poate fi utilizat în siguranță la armăsari.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Mânjii, caii de statură mică și din rasele de agremant care cântăresc mai puțin de 50 de kg pot să nu reușească să înghită comprimatele. Cereți sfatul medicului veterinar.

Avermectinele nu sunt întotdeauna bine tolerate de alte specii de animale decât cele tinta. Cazuri de intoleranță au fost raportate la câini, în special la Collie, ciobăneștii Old English și la rasele înrudite sau încrucișate, de asemenea, la broaștele țestoase de apă și de uscat.

Nu trebuie ca pisicile și câinii să ingere comprimatele vărsate sau să aibă acces la ambalajele folosite, datorită efectelor adverse posibile legate de toxicitatea ivermectinei.

Deoarece ivermectina se leagă în proporție mare de proteinele plasmatici, se va avea grijă în cazul animalelor bolnave sau cu malnutriție asociată cu nivele scăzute ale proteinelor plasmatici.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

A se spăla mâinile după utilizare. A se evita contactul cu ochii. În caz de contact cu ochii, clătiți imediat cu multă apă.

În cazul unei iritații la ochi, consultați medicul. Nu mâncăți, nu beți sau fumați în timp ce manipulați acest produs. În cazul unei ingestii accidentale, consultați imediat medicul și arătați prospectul.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

În urma tratamentului au fost semnalate foarte rar, colici, diaree și anorexie, mai ales la caii cu infestații parazitare masive. Foarte rar s-au semnalat după tratament reacții alergice cum ar fi hipersalivarea, edemul lingual și urticaria, tahicardia, mucoase congestionate și edeme subcutanate.

4.7 Utilizare în perioada de gestație sau lactație

Equimax poate fi administrat la cabaline în oricare stadiu al perioadei de gestație sau de lactație.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Ivermectina intensifică efectele agoniștilor GABA.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Administrare unica numai pe cale orală.

200 µg de ivermectina și 1.5 mg de praziquantel pe kg greutate corporală corespunzând la 1 comprimat pe 100 kg greutate corporală.

Greutatea	Dozajul	Greutatea	Dozajul
Până la 100 kg	1 comprimat	501-600 kg	6 comprimate
101-200 kg	2 comprimate	601-700 kg	7 comprimate
201-300 kg	3 comprimate	701-800 kg	8 comprimate
301-400 kg	4 comprimate		
401-500 kg	5 comprimate		

Pentru a vă asigura de un dozaj corect, este necesar să determinați cât mai exact greutatea corporală.

O dată ce greutatea a fost corect determinată, produsul trebuie administrat în felul următor :

Prezentați animalului comprimatul în palma dumneavoastră. Repetați gestul până când doza completă a fost administrată. În timpul primei administrări, comprimatul poate fi amestecat cu o cantitate mică de mâncare sau o delicăsă pentru a stimula acceptarea ei de către cal.

În cazul în care doza necesară nu este înghițită, trebuie administrat un tratament alternativ. Cereți sfatul medicului veterinar.

Medicul veterinar trebuie să dea recomandări în ceea ce privește schemele de dozaj potrivite și felul în care trebuie să vă protejați efectivul de animale, pentru a asigura controlul adecvat al infestațiilor parazitare, atât în cazul viermilor plăti cât și al nematodelor.

4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

Un studiu de toleranță efectuat la mânji cu doze de 5 ori mai mari decât doza recomandată, nu a arătat nici o reacție adversă.

4.11 Timp de așteptare

Cabaline: Carne și organe: 35 de zile

Nu se utilizează la cabalinele producătoare de lapte pentru consumul uman.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Endectocide, ivermectină, combinații
Codul veterinar ATC : QP54AA51

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Ivermectina este un derivat macrociclic de lactonă care are o acțiune antiparazitară cu spectru larg împotriva nematodelor și antropodelor. Aceasta acționează inhibând impulsurile nervoase. Modul ei de acțiune constă în dirijarea spre canalele ionice legate de clorurile de glutamat. Ivermectina prezintă o afinitate importantă cu canalele ionice legate de clorurile de glutamat care apar în celulele nervoase și musculare ale nevertebratelor. Aceasta duce la o creștere a permeabilității membranei celulare la ionii de cloruri cu hiperpolarizare a celulei nervoase sau musculare, rezultând paralizarea și omorârea paraziților vizavi. Componentele acestei clase pot interacționa de asemenea, cu alte canale dependente de clorurile ligant, cum ar fi cele care depind de acidul γ -aminobutiric (GABA), care este un neuromediator. Marja de siguranță a componentelor din această clasă sunt atribuite faptului că mamiferele nu posedă canale ionice legate de cloruri glutamat.

Praziquantel este un derivat de pirazino-iso-chinolină, cu o activitate antihelmintică împotriva unui mare număr de specii de cestode și trematode. Aceasta acționează mai ales inhibând motilitatea și funcționarea ventuzelor cestodelor. Modul său de acțiune constă în inhibarea coordonării neuromusculare, dar și în diminuarea permeabilității tegumentului viermilor, care duce la o pierdere excesivă de calciu și glucoză. În felul acesta se obține paralizia spastică a musculaturii parazitului.

5.2 Particularități farmacocinetice

Dupa administrarea orală a dozei recomandate, vârful concentrației plasmaticе de aproximativ 12ng/mL (C_{max}) a fost atins după 4 - 8 ore (T_{max}). Biodisponibilitatea medie absolută a ivermectinei după administrarea orală este în jur de 9%. Ivermectina este un component care se metabolizează greu. Datorită însușirii lipofile, ivermectina este excretată prin bilă și, în final, eliminată din corp prin fecale. La cai, 75 % din doza administrată este excretată prin fecale după administrarea ivermectinei la doza recomandată. Mai mult, 90 % din totalitatea medicamentului este excretată în 4 zile de la administrarea lui. Aproximativ 2% din ivermectina nemodificată și metaboliți se excretă prin urină.

Administrat oral, praziquantel este absorbit rapid și este metabolizat rapid și în proporție mare la primul pasaj hepatic, la toate speciile. Dupa administrarea orală a dozei recomandate, concentrația maximă medie de praziquantel, care este de aproximativ 0.3 μ g/mL (C_{max}) este atinsă în mai puțin de 0.2 – 2 ore (T_{max}). Disponibilitatea orală medie absolută a praziquantelului este de aproximativ 36%. Praziquantel este un component care este distribuit rapid către țesuturi, datorită solubilității sale lipide foarte ridicate; radioactivitatea tinde să se localizeze în principal în organele de eliminare, adică în ficat și în rinichi. Praziquantel este un component ușor metabolizat de către animale. El este excretat în primul rând prin urină (aproximativ 70-80%) în 24 de ore, sub formă de diferiți metaboliți.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Povidon
Crosppovidon
Celuloză, microcristalină
Borhot de mere pentru cidru (pulpă de măr presată)
Glucoză, lichidă
Amidon, pregelatinizat
Zahăr compresibil
Stearat de magneziu

6.2 Incompatibilități

Nu este cazul.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 30 luni.
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar : 1an

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Cutie de carton conținând 1, 2, 12, 40 sau 48 de tuburi de polipropilenă cu câte 8 comprimate, închise cu un capac de siguranță pentru copii.
Nu toate ambalajele sunt comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Produsul este EXTREM DE PERICULOS PENTRU PEȘTI ȘI ALTE ORGANISME ACVATICE și nu trebuie să fie deversat în cursuri de apă, ape reziduale sau resturi menajere.
Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminat în conformitate cu cerințele locale.

7. DETINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

VIRBAC S.A. – 1ère Avenue – 2065 m, LID, 06516 Carros, Cedex, Franța

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

04/06/2009

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

ETICHETARE ȘI PROSPECT



A. ETICHETARE

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de carton

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

EQUIMAX Tabs, 150 mg/20 mg
Comprimate masticabile pentru cai
Praziquantel, ivermectină

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Fiecare comprimat masticabil conține :

Praziquantel.....150 mg
Ivermectină.....20 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimat masticabil.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

8 comprimate
2 x 8 comprimate
12 x 8 comprimate
40 x 8 comprimate
48 x 8 comprimate

5. SPECII ȚINTĂ

Cai.

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Citiți prospectul înainte de utilizare.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

8. TEMPORIZARE

Carne și organe: 35 de zile.
Nu se utilizează la cabalinele producătoare de lapte pentru consumul uman.

9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

<EXP :{lună/an}>

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar : 1 an



**11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE
SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Produsul este EXTREM DE PERICULOS PENTRU PEȘTI ȘI ALTE ORGANISME ACVATICE și nu trebuie să fie deversat în cursuri de apă, ape reziduale sau resturi menajere.

**12. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII
PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

Numai pentru uz veterinar- se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

13. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa lă vedere și îndemână și vederea copiilor.

14. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

VIRBAC S.A. – 1ère Avenue – 2065 m, LID, 06516 Carros, Cedex, Franța

15. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

16. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot:{număr}

17. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se utiliza până la:

INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR
Tub de polipropilena

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

EQUIMAX Tabs, 150 mg/20 mg
Comprimate masticabile pentru cai
Praziquantel, ivermectină

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ (SUBSTANȚE) ACTIVĂ (ACTIVE)

Praziquantel.....150 mg
Ivermectină.....20 mg

3. CONTINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE

8 comprimate

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

5. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 35 de zile.
Nu se utilizează la cabalinele producătoare de lapte pentru consumul uman.

6. NUMĂRUL SERIEI

Lot :{număr}

7. DATA EXPIRĂRII

EXP : {lună/an}

8. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar - se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

9. CONDITII SPECIALE DE PASTRARE

După prima deschidere a ambalajului primar se va utiliza în următoarele 12 luni.

ANEXA m. 6



B.PROSPECT

PROSPECT

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Deținătorul autorizației de comercializare și producător:

VIRBAC S.A. – 1ère Avenue – 2065m, L.I.D.- 06516 CARROS – Franța

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

EQUIMAX Tabs, 150 mg/20 mg

Comprimate masticabile pentru cai.

3. DECLARAȚAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENȚI)

Fiecare comprimat masticabil 3300 mg conține :

Praziquantel.....150 mg

Ivermectină.....20 mg

Comprimat alb, circular, biconcav cu pete maro.

4 INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru tratamentul infestărilor mixte cu cestode, nematode și arropode, cauzate de formele adulte și imature ale viermilor rotunzi, ale viermilor pulmonari, dipteroz și ale viermilor plați, la cai.

♦ Nematodele

Strongilii mari :

Strongylus vulgaris (adulți și larve circulante)

Strongylus edentatus (adulți și larve L4 de la nivelul țesuturilor)

Strongylus equinus (adulți și stadii larvare L4)

Triodontophorus spp. (adulți)

Strongilii mici :

Cyathostomum (adulți și larve de mucoasă neînchisă) : *Cylicocyclus* spp., *Cylicostephanus* spp., *Gyalocephalus* spp.

Ascarizi : *Parascaris equorum* (adulți și larve).

Oxiurii : *Oxyuris equi* (adulți și larve).

Tricostrongilii : *Trichostrongylus axei* (adulți).

♦ Cestodele (Tenile) : *Anoplocephala perfoliata* *Anoplocephala magna*,
Paranoplocephala mamillana

♦ Diptere : *Gasterophilus* spp. (larve).

5. CONTRAINDIKAȚII

Nu se utilizează la mânjii mai tineri de două săptămâni.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienti. Produsul este destinat în exclusivitate cabalinelor.

Pisicile, câinii (în special cei din rasa Collie, ciobăneștii Old English și din alte rase înrudite sau încrucișate) ca și broaștele testoase de apă și de uscat pot manifesta efecte adverse la concentrația de ivermectină dacă li se permite să ingereze aceste comprimate.

6. REACȚII ADVERSE

În urma tratamentului au fost semnalate foarte rar, colici, diaree și anorexie, mai ales la caii cu infestații masive cu paraziți. Foarte rar s-au semnalat după tratament reacții alergice cum ar fi hipersalivarea, edemul lingual și urticaria, tahicardia, mucoase congestionate și edeme subcutanate.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Cai

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Administrare unică numai pe cale orală.

200 µg de ivermectina și 1.5 mg de praziquantel pe kg greutate corporală corespunzând la 1 comprimat pe 100 kg greutate corporală.

Greutatea	Dozajul	Greutatea	Dozajul
Până la 100 kg	1 comprimat	501-600 kg	6 comprimate
101-200 kg	2 comprimate	601-700 kg	7 comprimate
201-300 kg	3 comprimate	701-800 kg	8 comprimate
301-400 kg	4 comprimate		
401-500 kg	5 comprimate		

Pentru a asigura un dozaj corect, este necesar să determinați cât mai exact greutatea corporală.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru a asigura un dozaj corect, este necesar să determinați cât mai exact greutatea corporală.

O dată ce greutatea a fost corect determinată, produsul trebuie administrat în felul următor:

Prezentați animalului comprimatul în palma dumneavoastră. Repetați gestul până când doza completă a fost administrată. În timpul primei administrări, comprimatul poate fi amestecat cu o cantitate mică de mâncare sau o delicatesă pentru a stimula acceptarea ei de către cal.

În cazul în care doza necesară nu este înghițită, trebuie administrat un tratament alternativ. Cereți sfatul medicului veterinar.

Medicul veterinar trebuie să dea sfaturi în ceea ce privește schemele de dozaj potrivite și felul în care trebuie să vă protejați efectivul de animale, pentru a asigura controlul adecvat al infestațiilor parazitare, atât în cazul viermilor plăti cât și al nematodelor.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 35 de zile.

Nu se utilizează la cabalinele producătoare de lapte pentru consumul uman.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe cutie după EXP.

După deschidere se va folosi produsul într-un an..

După prima deschidere a tubului, produsul trebuie utilizat în termenul prevăzut în prospect, iar data la care orice produs rămas trebuie eliminat se va calcula. Această dată trebuie înscrisă în săpațiul prevăzut pe cutie.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Mânjii, caii de statură mică și din rasele de agrement care cântăresc mai puțin de 50 de kg pot să nu reușească să înghită comprimatele. Cereți sfatul medicului veterinar.

Avermectinele nu sunt întotdeauna bine tolerate de speciile de animale altele decât cele tinta . Cazuri de intoleranță au fost raportate la câini, în special la Collie, ciobănești Old English și la rasele înrudite sau încrucișate, și, deasemenea, la broaștele ţestoase de apă și de uscat.

Nu trebuie ca pisicile și câinii să ingere comprimatele vărsate sau să aibă acces la ambalajele folosite, datorită efectelor adverse posibile legate de toxicitatea ivermectinei.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

A se spăla mâinile după utilizare. A se evita contactul cu ochii. În caz de contact cu ochii, clătiți imediat cu multă apă. În cazul unei iritații la ochi, consultați medicul. Nu mâncati, nu beți sau fumați în timp ce manipulați acest produs. În cazul unei ingestii accidentale, consultați imediat medicul și arătați prospectul.

Atenționări speciale

Trebuie luate anumite măsuri de precauție pentru evitarea practicilor următoare, care pot crește riscul de dezvoltare a rezistenței, ducând la ineficiența tratamentului :

- folosirea prea frecventă și repetată a antihelminticelor din aceeași clasă pentru o durată de timp prelungită.
- sub-dozajul, care poate fi datorat unei subestimări a masei corporale, administrării greșite a produsului sau necalibrării dispozitivului de dozaj (daca există unul).

Toate cazurile clinice suspecte de rezistență la antihelmintice trebuie să fie cercetate în continuare folosind teste corespunzătoare (ex. Testul numărătoarei ouăelor din fecale). Acolo unde testele sugerează în mod clar o rezistență la un anumit antihelmintic, se va utiliza un altul aparținând unei alte clase farmacologice și a cărui mod de acțiune este diferit.

Rezistența la ivermectină a fost raportată la Parascaris equorum la caii din anumite țari, inclusiv unele din U.E. De aceea, utilizarea acestui produs trebuie să se bazeze pe informațiile epidemiologice naționale (regionale sau de la ferme) referitoare la susceptibilitatea nematodelor și recomandările referitoare la limitarea în viitor a rezistenței la antihelmintice.

Produsul poate fi utilizat în siguranță la armăsari.

Utilizare în perioada de gestație sau lactație

Equimax poate fi utilizat administrat la cabaline în oricare stadiu al perioadei de gestație și sau de lactație.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Ivermectina intensifică efectele agonistilor GABA.

Supradozare

Un studiu de toleranță efectuat la mânji cu doze de 5 ori mai mari decât doza recomandată, nu a arătat nici o reacție adversă.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Produsul este EXTREM DE PERICULOS PENTRU PEȘTI ȘI ALTE ORGANISME ACVATICE și nu trebuie să fie deversat în cursuri de apă, ape reziduale sau resturi menajere.

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

15. ALTE INFORMAȚII

Cutie de carton conținând 1, 2, 12, 40 sau 48 de tuburi de polipropilenă cu câte 8 comprimate, închise cu un capac de siguranță pentru copii.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.